# Hybrid molecules for treatment of cancers

Publication number: FR2764605

Publication date: 1998-12-18

Inventor:

METHA GOVERDHAM; MAIYA BHASKAR GUNDMI;

MUTHUSAMY SENGODAGOUNDER; CHANON

MICHEL; JULLIARD MICHEL

**Applicant:** 

**UNIV HYDERABAD (IN)** 

Classification:

- international:

C07D487/22; C07D487/00; (IPC1-7): A61K31/335;

C07D305/14; C07D487/22; A61K31/40; C07D207/335;

C07D257/00; C07D487/22

- European:

C07D487/22

Application number: FR19980007228 19980609 Priority number(s): IN1997CA01305 19970617

Report a data error here

#### **Abstract of FR2764605**

a) The preparation of hybrid molecules of formulae (2) and (3), by reaction of a Zn(II), Sn(IV) or Al(III) derivative of a porphyrin or phthalocyanin with taxol or baccatine III, in the presence of an anhydrous polar solvent at 0 - 120 deg C, is new. One of R1 and R2 = H and the other = -CO-O-P, -OCH2-CO-O-P, or -(CH2)2-CO-O-P, P = a metal derivative of a porphyrin (a) or of a phthalocyanin (b) X = phenyl, methylphenyl, chlorophenyl, or naphthyl, M = Zn(II), Sn(IV) or Al(III). b) Compounds of formulae (2) in which R1 = CO-P or CO-CH2-O-P, P = a porphyrin group in which the metal is not present and X = methyl phenyl, compounds of formula (2) in which R2 = -CO-CH2-O-P, P = a porphyrin group in which the metal is not present and X = methyl phenyl, and compounds of formula (3) in which R3 = -CO-CH2-O-P, P = a porphyrin group in which the metal is not present and X = methyl phenyl, are claimed per se.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

## **INSTITUT NATIONAL** DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE

**PARIS** 

(11) No de publication :

2 764 605

(à n'utiliser que pour les commandes de reproduction)

(21) No d'enregistrement national :

98 07228

(51) Int CI6: C 07 D 487/22, A 61 K 31/40 // C 07 D 305/14, A 61 K 31/335 (C 07 D 487/22, 207:335, 257:00)

(12)

# **DEMANDE DE BREVET D'INVENTION**

**A1** 

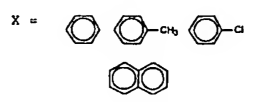
- Date de dépôt : 09.06.98.
- Priorité: 17.06.97 IN 00130597.
- **Demandeur(s)**: *UNIVERSITY OF HYDERABAD* IN et *UNIVERSITE DE DROIT D'ECONOMIE ET DES* SCIENCES D'AIX- MARSEILLE III - FR.
- Date de mise à la disposition du public de la demande : 18.12.98 Bulletin 98/51.
- (56) Liste des documents cités dans le rapport de recherche préliminaire : Ce dernier n'a pas été établi à la date de publication de la demande.
- (60) Références à d'autres documents nationaux apparentés:
- Inventeur(s): METHA GOVERDHAM, MAIYA BHAS-KAR GUNDMI, MUTHUSAMY SENGODAGOUNDER, CHANON MICHEL et JULLIARD MICHEL.
- (73) Titulaire(s):
- (74) Mandataire(s): RINUY SANTARELLI.
- MOLECULES HYBRIDES D'UN PHOTOSENSIBILISATEUR ET D'UN AGENT CHIMIOTHERAPEUTIQUE, LEUR PROCEDE DE PRODUCTION ET LEUR APPLICATION COLLATERALE EN CHIMIOTHERAPIE ET THÉRAPIE PHOTODYNAMIQUE.
- Les molécules répondent aux formules générales 2 et

dans lesquelles R<sub>1</sub> représente un groupe -CO-O-P, -OCH<sub>2</sub>CO-O-P, -O(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>CO-O-P et

R<sub>2</sub> représente H, ou bien
R<sub>1</sub> représente H, et R<sub>2</sub> représente un groupe -CO-O-P,
-OCH<sub>2</sub>CO-O-P, -O(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>CO-O-P et R<sub>3</sub> représente aussi -CO-O-P, -OCH<sub>2</sub>CO-O-P, -O(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>CO-O-P.

Dans tous les cas, P peut représenter

JU



et M=Zn(II), Al(III)Cl, Sn(IV)Cl<sub>2</sub>. Ces molècules sont utiles dans l'application collatérale de la chimiothérapie classique et de la thérapie photodynamique (PDT) contre le cancer et des affections apparentées

La présente invention concerne de nouvelles molécules "hybrides" d'un photosensibilisateur et d'un agent chimiothérapique. Les molécules hybrides répondent aux formule générales 2 et 3 représentées ci-dessous.

5

10

$$\begin{array}{c} C_{6}H_{5}COHN \\ H_{5}C_{6} \\ \hline \\ C_{6}H_{5}OCO \\ \hline \\ C_{6}H_{5}OCO \\ \hline \\ C_{6}H_{5}OCO \\ \hline \\ C_{6}H_{5}OCO \\ \hline \\ C_{7}O \\ \hline \\ C_{7}O \\ \hline \\ C_{8}H_{5}OCO \\ \hline \\$$

dans lesquelles

15  $R_1$  représente un groupe -CO-O-P, -OCH<sub>2</sub>CO-O-P, -O(CH<sub>2</sub>)CO-O-P et

R<sub>2</sub> représente H, OU BIEN

 $R_1$  représente H, et  $R_2$  représente un groupe -CO-O-P,  $-OCH_2CO-O-P$ ,  $-O(CH_2)_2CO-O-P$  et

représente aussi -CO-O-P, -OCH<sub>2</sub>CO-O-P, -O(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>CO-O-P.

Dans tous les cas, P peut représenter

25

30 où

$$X = \bigcirc \bigcirc \bigcirc -cH_3 \bigcirc -cI \quad \text{et} \quad M = Zn(II), Al(III)Cl, Sn(IV)Cl_2$$

35

et M = Zn(II), Al(III)Cl,  $Sn(IV)Cl_2$ .

Le photosensibilisateur utilisé dans le procédé de la présente invention peut être choisi parmi des macrocycles tétrapyrroliques, tels que des porphyrines, des phtalocyanines et leurs dérivés métalliques (zinc(II), étain(IV), aluminium(III)) de formules générales 4 et 5

où R représente COOH, OCH2COOH ou O(CH2)2COOH, et

$$X = \bigcirc \bigcirc \bigcirc -CH_3 \bigcirc -CI$$

et M = Zn(II), Al(III)Cl,  $Sn(IV)Cl_2$ .

L'agent chimiothérapique utilisé peut être

choisi entre le taxol (paclitaxel : {6,12b-bis(acétyloxy) 12-benzoyloxy) - 2a,3,4,4a,5,6,9,10,11,12,12a,12bdodécahydro-4,11-dihydroxy-4a,8,13,13-tétraméthyl-5-oxo7,11-méthano-1H-cyclodéca[3,4]benz[1,2-b]oxét-9-yl((benzoyl-amino)-hydroxy)benzènepropionate[2aR-[2a,4,4a,6,9(R\*,S\*),11,12,12a,12b]]}) de formule 1 et la baccatine III
de formule 6.

3

10

15

20

25

30

"hybrides" molécules nouvelles de Ces présente invention sont utiles en application collatérale comprenant la chimiothérapie classique et la thérapie photodynamique (PDT) d'émergence récente contre le cancer d'autres troubles alliés. Ces hybrides, tout permettant la poursuite de la thérapie classique sous la médiation de médicaments chimiothérapiques en présence ("éclairement") et en l'absence ("arrêt d'éclairement") de condition thérapeutique à la permettent lumière, photodynamique de prévaloir lors de l'irradiation dans les bandes d'absorption de l'agent photosensibilisant avec la lumière visible. On s'attend donc à ce que des effets synergiques en direction de l'éradication de la tumeur prédominent pendant la période d'irradiation. Comme spécial offrant un intérêt, les hybrides porphyrine-taxol peuvent être appliqués à la fois dans la chimiothérapie sous la médiation du taxol et dans la PDT sous la médiation de la porphyrine. En outre, ces nouvelles molécules hybrides affinent l'aptitude de la porphyrine à diriger la cellule/le tissu cancéreux en raison de sa conjugaison au taxol dont on reconnaît, d'autre part, l'aptitude à se localiser dans le domaine riche en tubuline du tissu cancéreux.

La thérapie photodynamique (PDT), impliquant 35 l'action de la lumière sur un photosensibilisateur pour générer la puissante entité cytotoxique que constitue 1

l'oxygène singulet (ou une autre forme réactive d'oxygène) qui mène finalement à la tumeur nécrosante, est explorée à modalité en variante pour l'heure actuelle comme radiothérapie et la chimiothérapie dans le traitement du cancer. La PDT implique l'administration systémique d'un photosensibilisateur, c'est-à-dire d'un composé photosenthérapeutiquement inactif sible qui est lui-même l'absence de la lumière, mais qui devient actif après son accumulation préférentielle dans le tissu tumorale et l'absorption de lumière de longueur d'onde comprise entre 10 environ 600 et 800 nm. L'administration du photosensibid'une période d'incubation suivie lisateur est d'éclairement à la lumière visible. La lésion ou tumeur peut être détectée par la fluorescence émise par le photosensibilisateur accumulé lorsqu'il est excité par de 15 la lumière visible, et la tumeur peut être supprimée par l'action cytotoxique d'oxygène singulet qui est produit par le transfert d'énergie de triplet à triplet entre le photosensibilisateur triplet à l'état excité et l'oxygène triplet à l'état fondamental. Théoriquement, le traitement 20 PDT requiert donc la présence tumeurs par photosensibilisateur qui possède les caractéristiques importantes ci-après :

- (i) il doit s'agir d'un composé simple, stable et non toxique, de structure chimique connue, qui est retenu avec un haut degré de sélectivité dans des tumeurs malignes comparativement au tissu normal,
- (ii) il doit avoir un pic de forte absorption dans la partie du spectre où la lumière pénètre le mieux dans le 30 tissu vivant et où l'énergie des photons est encore suffisamment grande pour produire de l'oxygène singulet (c'est-à-dire de 600 à 800 nm),
- (iii) il doit avoir un haut rendement quantique pour sensibiliser la formation d'oxygène singulet (ou d'une autre entité cytotoxique).

La PDT a été décrite pour la première fois en 1976 (Cancer Res. 1976, 38, 2628) et, depuis lors, elle a été mondialement utilisée à titre expérimental dans la thérapie du cancer. La PDT est basée sur des observations publiées dans J. Natl. Cancer. Inst., 1961, 26, 1, selon lesquelles une hématoporphyrine (HpD) qui a des propriétés fluorescentes est sélectivement absorbée par un tissu malin. Par la suite, des études décrites dans Ann. Surg. 1968, 167, 829, ont indiqué qu'un dérivé d'hématoporphyrine était absorbé par une grande variété de carcinomes et de 10 sarcomes aussi bien chez l'homme que chez l'animal. Le potentiel thérapeutique réel du traitement à l'HpD d'un cancer du sein à métastases avec la lumière a été révélé pour la première fois en 1966 (Proc. IX Int. Cancer Congress, 1966, 393). En 1975, la revue J. Natl. Cancer 15 Inst. 1975, 55, 115, a rapporté l'efficacité de la PDT dans l'éradication d'une tumeur mammaire transplantée chez des souris et, en 1976, la revue J. Urol. 1976, 155, 150, a rapporté une réponse tumorale positive au traitement d'une tumeur de la vessie chez un patient traité par injection de 20 HpD, par délivrance endoscopique de lumière par un tube de verre pour transmission de lumière. Depuis lors, nombreux essais cliniques utilisant la HpD rapportés, couvrant essentiellement toutes les tumeurs solides accessibles à la surface de la peau ou par voie 25 endoscopique.

On connaît divers composés agissant comme photosensibilisateurs: HpD, disponible sous la dénomination Photofrin I ou sa version plus purifiée Photofrin II® (Porphyrins in tumor therapy, Andreoni et al., eds.; Plenum Press: New York, pages 23-35), qui sont les premiers photosensibilisateurs approuvés cliniquement, mis au point par Quadra Logic Technologies and Lederie Laboratories. Il est connu que ces photosensibilisateurs consistent en un mélange de monomère et de dimères et d'oligomères supérieurs de HpD possédant des liaisons

30

éther/ester (Chemistry in Britain, 1986, 430). Malgré la large application diagnostique et thérapeutique potentielle de la PDT en oncologie clinique, plusieurs inconvénients sont liés à l'utilisation de la HpD (ou Photofrin II) parce que l'on n'a pas entièrement compris quel composant ou quels composants actifs sont responsables de la fixation et de la rétention par des tumeurs (Prog. Clin. Biol. Res. 1984, 170, 301; Photodynamic therapy of tumours and other diseases, G. Jori & C. Perria, eds.; 1985: pages 1-7). En outre, on a observé également la sélectivité limitée de ces 10 photosensibilisateurs envers des tumeurs, la pénétration limitée de la lumière dans les tissus lors d'un traitement à la suite de l'administration de HpD par injection systémique, et la rétention limitée par des tissus malins. inconvénient majeur des photosensibilisateurs 15 L'autre dérivés de HpD est la phototoxicité envers la peau. En vue d'éviter une phototoxicité cutanée à la suite du traitement avec un photosensibilisateur, un patient doit rester en sous-exposition à la lumière pendant 4 à 6 semaines après l'administration de HpD. 20

Ces problèmes ont eu pour conséquence que des efforts considérables ont été déployés en vue de mettre au point des photosensibilisateurs nouveaux ayant des maximums d'absorption accrus dans la plage de 600 à 800 nm, afin d'augmenter l'efficacité de la lumière et d'obtenir de même une meilleure pénétration dans les tissus à de plus grandes longueurs d'ondes. Des efforts ont aussi été consacrés à l'amélioration de l'absorption et de la rétention de photosensibilisateurs par les tumeurs malignes et à l'accroissement leurs rendements quantiques vis-à-vis de l'oxygène singulet.

Plusieurs classes nouvelles de photosensibilisateurs pouvant être utilisés dans la PDT proviennent de tétrapyrroles et de leurs dérivés. Par exemple, des macrocycles tétrapyrroliques synthétiques, à savoir : l'étioporphyrine, les benzochlorines, les rhodines, les

30

verdines, les porphycènes, ont montré des résultats très prometteurs dans la PDT (pour un exposé complet, voir : Seminars in Hematology, 1989, 26, 157; Chem. Soc. Rev. 1995, 19). Des systèmes nouveaux formés de texaphyrine tripyrrolique (Acc. Chem. Res. 1994, 27, 43) et de pentapyrine et sapphyrine pentapyrroliques (J. Phys. Chem. 1990, 94, 3597) sont aussi considérés comme une génération nouvelle de photosensibilisateurs de PDT. Bien que ces composés semblent posséder des maximums de longueur d'onde d'absorption autour de 700-850 nm, certains d'entre eux sont hautement instables, et ne sont pas très convenables ni pratiques à des fins diagnostiques et thérapeutiques. Les phtalocyanines et leurs dérivés constituent une autre classe de photosensibilisateurs nouveaux à l'étude (Chem. Soc. Rev. 1995, 19). Leur structure est apparentée à celle de porphyrines naturelles, mais comporte quatre motifs insoindole liés par des atomes d'azote aza au lieu des jonctions méthine présentes dans les porphyrines. Ces composés montrent une forte absorption dans plage de 650 à 700 nm, et certains dérivés non métalliques, tout comme certains dérivés métalliques, manifestent des processus photochimiques efficaces en rapport avec la PDT.

10

15

20

25

30

35

mono-aspartyl-chlorine E<sub>6</sub> (MACE) un composé apparenté, la di-L-aspartyl-chlorine e, (DACE), qui possèdent de fortes bandes d'absorption avec un coefficient d'extinction moléculaire à 664 nm, sont aussi des composés très prometteurs comme agents de PDT de seconde génération (J. Natl. Cancer Inst. 1988, 80, 330). purpurine et la chlorine-p<sub>6</sub>, deux dérivés de la chlorophylle (Photochem. Photobiol. 1988, 48, 579) se sont montrés de puissants photosensibilisateurs qui activent la destruction des cellules par la lumière rouge de faible intensité. Récemment, une classe nouvelle de composés, à savoir des dérivés de chlorophylle a sont apparus comme de très puissants photosensibilisateurs (Photochem. Photobiol. 1988, 48, 579).

ŗ

Bien que beaucoup de ces photosensibilisateurs de seconde génération soient des générateurs efficaces d'oxygène singulet et présentent aussi une forte absorption dans la région translucide des tissus, ils souffrent généralement d'inaptitude à s'accumuler dans des tumeurs. Une façon possible de circonvenir le problème de la faible accumulation d'un médicament donné à base de porphyrine dans les cellules consiste à doter le médicament d'un élément de reconnaissance intracellulaire, par exemple un ADN ou un agent se fixant à la membrane. Ainsi, des 10 d'un oligonucléotide dotés porphyrine conjugués de 1995, 181; Photochem. Commun. Chem. (J. Chem. Soc., Photobiol. 1994, 60, 316; Bioconjugate Chem. 1990, 2, 108; FEBS Lett. 1990, 259, 335), un anticorps monoclonal (Tetrahedron 1995, <u>51</u>, 2137; Inorg. Chem. 1995, <u>34</u>, 1070), 15 l'ellipticène (J. Chem. Soc., Chem. Commun. 1989, 1711; Tetrahedron 1989, 45, 2641; Biochemistry 1990, 29, 7868) ou d'autres éléments de reconnaissance intracellulaire (Tetrahedron Lett. 1995, 36, 4227; J. Chem. Soc., Chem. Commun. 1995, 1809; Tetrahedron Lett., 1993, 45, 7263; 20 Tetrahedron Lett. 1983, 24, 1523), ont été rapportés récemment. Les aspects clés de ces hybrides en rapport avec la présente invention sont résumés ci-dessous.

Les oligodoxynucléotides (ODN) sont considérés comme des outils nouveaux dans l'inhibition sélective de 25 l'expression de gènes et comme médicaments potentiels dans la thérapie anticancéreuse ou antivirale. Des effets photochimiques induits dans un ARN 24-mère par un ODN anti-sens complémentaire qui est en liaison de covalence récemment rapportés porphyrine, ont été une avec 30 (Photochem. Photobiol. 1994, 60, 316). On a observé que des conjugués ODN-porphyrine induisaient des réactions de réticulation spécifiques des séquences sur l'ARN de VIH cible, et que les porphyrines bases libres étaient plus zinc. dérivés Des de anticorps les efficaces que 35 monoclonaux ont été utilisés pour cibler l'ADN, parce

qu'ils ont la propriété de localisation dans des cellules tumorales (Principles of Cancer Biotherapy, publié sous la direction de R.K. Oldham, Raven: New York; 1987). La forte interaction des anticorps avec des porphyrines a aussi été étudiée en ce qui concerne l'utilisation de ces conjugués dans la PDT (Tetrahedron 1995, 51, 2137; Inorg. Chem. 1995, 34, 1070). En vue d'optimiser l'intercalation du fragment de porphyrine, d'autres agents de liaison ont été attachés à des porphyrines (J. Chem. Soc., Chem. 1711; Tetrahedron 1989, 45, 2641 ; 1989, Commun. Biochemistry 1990, 29, 7868), mais ces conjugués, ainsi que ceux qui sont décrits ci-dessus, ont pour la plupart été utilisés pour cliver l'ADN uniquement par les moyens chimiques.

10

Un photoclivage de l'ADN a été observé dans des 15 études effectuées avec les porphyrines cationiques (voir par exemple Photochem. Photobiol. 1994, 60, 295; Nucleic Acids Res. 1992, 20, 1315; Cancer Res., 1981, 41, 3453), des dérivés porphyrine-ellipticène (J. Photochem. Photobiol. B: Biology, 1992, 16, 47) ainsi qu'avec les 20 porphyrines "expansées" (J. Am. Chem. Soc. 1995, 117, 3629). Bien qu'il ait été démontré que les dérivés porphyrine-ellipticène effectuaient le photoclivage de l'ADN avec une efficacité cinquante fois supérieure à celle de l'hématoporphyrine, des essais témoins ont suggéré que 25 la porphyrine non liée était en elle-même capable de photocliver l'ADN de façon marginale seulement. Dans une étude récente utilisant une épreuve à l'ADN de plasmide pBR322, les capacités de photoclivage de porphyrines expansées, à savoir le complexe lutétium(III) texaphyrine et 30 la sapphyrine non métallée, ont été comparées (J. Am. Chem. Soc. 1995, 117, 3629). Plus récemment, un photoclivage spécifique ciblé d'ADN sous la médiation de complexes sapphyrine-ODN a été rapporté (J. Am. Chem. Soc. 1996, 118, 12322). 35

:

Un examen critique des commentaires ci-dessus suggère que les faibles taux observés de nécrose tumorale par certains des photosensibilisateurs nouveaux de "seconde génération" sont en rapport avec leur inaptitude relative à s'accumuler sélectivement dans des tumeurs. Comme mentionné en préambule, un moyen possible permettant de circonvenir le problème de la faible accumulation d'un médicament donné à base de porphyrine dans les cellules, consiste à doter le médicament d'un élément de reconnaissance intracellulaire. Cette approche a le pouvoir de fournir un meilleur moyen de 10 que l'élément attendu ciblage tumeurs, des reconnaissance intracellulaire annexé peut, en principe, améliorer l'aptitude du médicament à s'accumuler dans la tumeur. On s'attend également à ce que le médicament efficace, même à de plus soit modifié 15 concentrations, dans le clivage de l'ADN par des moyens photochimiques ou par d'autres moyens. Ainsi, comme décrit conjugués porphyrine ci-dessus, de dotés d'un des oligonucléotide, d'un anticorps monoclonal, d'un éléments de reconnaissance ellipticène d'autres ou 20 intracellulaire ont été rapportés récemment. Néanmoins, on a observé que la plupart de ces conjugués de porphyrine n'effectuaient le clivage d'ADN que par des et très peu d'efforts semblent avoir été chimiques, l'induction photoclivage d'ADN du consacrés 25 l'utilisation de ces photosensibilisateurs modifiés. En outre, l'utilisation d'un médicament anticancéreux à usage clinique comme partenaire dans les hybrides formés entre un photosensibilisateur élément de reconnaissance et un intracellulaire destinés à être utilisés dans la thérapie 30 du cancer, n'a jamais été testée jusqu'à présent.

La demanderesse a effectué des travaux dans le domaine de la PDT avec pour objectif de préparer des systèmes nouveaux porphyrine-intercalateur et porphyrineagent chimiothérapique doués d'activité de photonucléase. A la suite d'efforts visant à conférer à des photosensibi-

lisateurs de PDT une plus grande aptitude à pénétrer dans les tissus, la demanderesse a récemment fait connaître, dans une série de publications (J. Chem. Soc. Perkin Trans. 1, 1993, 2667; Tetrahedron Lett., 1994, 35, 4201 et J. Chem. Soc. Perkin Trans. 1, 1995, 295) les aspects en rapport avec la PDT de porphyrines en liaison de covalence avec d'autres entités moléculaires douées d'un pouvoir biologique qui possèdent des attributs "additifs" tels que la reconnaissance intracellulaire, la sélectivité envers des tissus et des organes, etc. Plus particulièrement, la 10 demanderesse a révélé la synthèse, la photochimie et l'activité de nucléase de quatre nouvelles séries photosensibilisateurs dans lesquelles une porphyrine est liée par des longueurs et des types variables de ponts de covalence (segments espaceurs ou segments de liaison) à un 15 intercalateur d'ADN (par exemple acridone, phénothiazine ou acridine) ou à un médicament chimiothérapique (par exemple chlorambucil, médicament anti-leucémique que l'on trouve couramment dans le commerce). Il a été observé, au cours de ces études, que l'efficacité de coupures présentée par les 20 hybrides porphyrine-chlorambucil (P-Chl) était de loin la meilleure parmi tous les composés préparés jusqu'à présent par la demanderesse. Cette observation, liée au fait que les hybrides P-Chl peuvent, en principe, agir également comme les médicaments chimiothérapiques même en l'absence 25 lumière, ont engagé la demanderesse à développer l'approche impliquant la mise en œuvre du thème "double action" qui comprend une application collatérale de la photothérapie et de la chimiothérapie.

En conséquence, dans encore une autre étude Perkin Trans. 1996, 2421), 1, (J. Chem. Soc. demanderesse a rapporté une série de nouvelles porphyrines qui sont liées à un seul sous-motif (P-col-Chl) ou à deux sous-motifs (P-col-Chl2)chlorambucil, par l'intermédiaire d'une plate-forme d'acide cholique (col). La sous-unité 35 d'acide cholique a été utilisée spécialement pour la

construction des hybrides en raison de son aptitude à reconnaître des cellules du foie et à s'y localiser. Des essais d'électrophorèse sur gel ont suggéré que P-col-CHl2 était plus actif dans son aptitude au clivage de l'ADN comparativement à P-col-Chl ou aux hybrides P-Chl rapportés antérieurement.

10

20

25

35

considérations qui précèdent suggèrent clairement l'utilité de molécules hybrides consistant en un photosensibilisateur et en un agent chimiothérapeutique. Il facile de percevoir qu'une telle association de "médicaments photo-actifs et chimio-actifs" était plus utile que l'association de simples hybrides "photosensibilisateur-élément de reconnaissance intracellulaire" dans une application collatérale de chimiothérapie classique et de la thérapie photodynamique d'émergence récente. Cela est 15 dû au fait que ces hybrides, tout en permettant la poursuite de la thérapie classique sous la médiation de chimiothérapeutiques \ présence en médicaments ("éclairement") et en l'absence ("non-éclairement") de à condition thérapeutique la lumière, permettent photodynamique de prévaloir lors d'une irradiation dans les d'absorption de photosensibilisateurs bandes lumière visible. On s'attend à effets que des ce synergiques en direction de l'éradication de la tumeur prédominent au cours de la période d'irradiation. s'attend en outre à ce que ces molécules hybrides nouvelles affinent l'aptitude du photosensibilisateur à diriger la cellule/le tissu cancéreux du fait de sa conjugaison au chimiothérapique d'autre qui, part, médicament ordinairement par nature une aptitude à se localiser dans 30 le tissu cancéreux.

Bien que le concept mentionné ci-dessus de photosensibilisateur-agent d'hybrides l'utilisation chimiothérapeutique pour anticancéreuse la thérapie paraisse séduisant, il est important de remarquer que intrinsèque médicament du l'activité chimique

chimiothérapeutique et que l'activité photochimique de l'agent photosensibilisateur dans ces hybrides doivent être inchangées lors de la liaison entre le photosensibilisateur et l'agent chimiothérapeutique. La demanderesse a donc orienté ses recherches vers la liaison par covalence d'un photosensibilisateur uniquement à ces sites d'un agent chimiothérapeutique, afin de démontrer ainsi que l'activité médicament antitumorale de la partie intrinsèque chimiothérapeutique des molécules liées par covalence ainsi préparées ne subit pas d'influence défavorable. De même, on 10 a pris suffisamment de précautions pour s'assurer que les spectrales photophysiques propriétés des et agents sont nécessaires photosensibilisateurs qui pour activité photodynamique restent essentiellement inchangées, même lors de leur liaison au médicament chimiothérapeutique.

15

20

25

30

35

Sur la base des considérations qui précèdent, et conformément à la présente invention, on a synthétisé une série de porphyrine-taxol, porphyrine-baccatine, métalloporphyrine-taxol, métalloporphyrine-baccatine (métal = zinc(II), étain(IV) ou aluminium(III)) et les dérivés de phtalocyanine correspondants. Des exemples appréciés sont ceux d'hybrides porphyrine-taxol et porphyrine-baccatine. Bien que le motif ces hybrides facilite non seulement taxol présent dans leur localisation dans l'aire riche en tubuline du tissu médicament également de mais serve tumoral, chimiothérapeutique, la partie porphyrine de la molécule, du fait de sa liaison par covalence au taxol, assure la prédominance d'une condition photodynamique, en dedans du tissu tumoral, dans les conditions de photoirradiation.

Le taxol (placitaxel) de formule 1 {6,12bbis(acétyloxy)-12-benzoyloxy)-2a,3,4,4a,5,6,9,10,11,12,12a-12b-dodécahydro-4,11-dihydroxy-4a,8,13,13-tétraméthyl-5oxo-7,11-méthano-1H-cyclodéca[3,4]benz[1,2-b]oxét-9-yl-(benzoylamino) -hydroxy) benzènepropionate [2aR-[2a,4,4a,6,9-(R\*,S\*),11,12,12a,12b]]}

10

15

20

25

5

choix particulier constitué le comme agent a préparation la d'hybrides chimiothérapeutique pour photosensibilisateur-agent chimiothérapeutique du fait que ce composé est l'un des médicaments chimiothérapeutiques les plus prometteurs d'emploi courant pour le traitement du cancer (voir par exemple : Tibtech, 1994, 222 ; Placitaxel treatment ; publié sous la direction in cancer W.P. McGuire, et E.K. Rowinsky, Marcel Dekker: New York, 1995; Chemistry in Britain, 1996, 43). Le placitaxel est un médicament d'intérêt considérable en raison de son activité dans un certain nombre d'affections malignes en médecine humaine, et de sa structure chimique et de son mécanisme d'action exceptionnels. Ce médicament été approuvé par la Food and Drug Administration (Etats-Unis d'Amérique) pour le traitement de cancers des ovaires et du sein, et il montre une activité prometteuse dans des cancers du poumon, de la tête et du cou, de la vessie et de l'æsophage.

Le placitaxel, initialement isolé de l'écorce de l'if occidental à croissance lente, Taxus brevifolia, est un diterpène complexe à structure cyclique de taxane avec un noyau oxétane tétragonal et une chaîne latérale ester en position C-13. En dehors du taxol densément fonctionnalisé, la "chaîne latérale" et le groupe fonctionnel à la partie "inférieure" de la molécule sont

essentiels pour son excellente activité, mais en revanche, la manipulation au niveau des centres C-7, C-9, et C-10 ne réduit pas notablement l'activité du médicament (Trends in 1994, 222). Toutes les preuves disponibles Biotech, indiquent que la principale cible intracellulaire pour le placitaxel est le microtubule, organite composé de tubuline d'hétérodimères de tubuline (Placitaxel in cancer treatment; publié sous la direction de W.P. McGuire et E.K. Rowinsky; Marcel Dekker: New York, 1995). Lorsqu'on fait incuber des cellules avec du placitaxel, des faisceaux 10 de microtubules physiquement distincts sont formés dans la cellule. Ces faisceaux résultent d'une réorganisation du cytosquelette des microtubules. Les microtubules ne sont plutôt dans existent mais état un statiques, d'équilibre dynamique avec leurs sous-unités. On pense que le placitaxel agit en modifiant l'équilibre normal et en le déplaçant en faveur de la formation du polymère des microtubules à partir de ses sous-unités. Des microtubules sont requis pour la réplication et la fonction normales de cellules. Ils constituent un composant majeur du fuseau 20 mitotique et sont absolument essentiels pour une division cellulaire normale. En outre, ils sont nécessaires pour maintenir la forme et la mobilité des cellules, et pour le transport entre organites au sein de la cellule. Par conséquent, un médicament tel que le placitaxel qui modifie 25 le comportement dynamique normal de microtubules, influence de façon spectaculaire le comportement normal et réplication des cellules. Il est intéressant de noter qu'une série de dérivés de porphyrine chargés négativement se sont aussi montrés aptes à modifier la structure d'ensemble des 30 microtubules (Photochem. Photobiol. 1987, 46, 657).

La présente invention est pour l'essentiel une suite logique et importante du thème de "double action" mentionné ci-dessus dans le cadre de l'invention. On lui a trouvé une grande valeur utilitaire pour la synthèse et l'étude de nouveaux hybrides de macrocycles tétra-

pyrroliques, tels que des porphyrines, des phtalocyanines et leurs dérivés métalliques respectifs avec les agents chimiothérapeutiques tels que le taxol, à titre d'exemple préféré. Bien que la description de la présente invention se réfère en particulier à des hybrides porphyrine-taxol porphyrine métaux, ayant la exempts de comme taxol photosensibilisateur et le comme agent chimiothérapeutique, comme expliqué ci-dessus, elle n'est pas limitée à la matière indiquée. Des matières de départ telles que des métalloporphyrines, de même phtalocyanines correspondantes et les agents chimiothérapeutiques tels que des dérivés d'anthraquinone et d'anthracycline, peuvent aussi être utilisés pour la préparation de ces hybrides.

10

15

20

25

30

35

#### DESCRIPTION DE L'INVENTION

Le principal objectif de la présente invention est de trouver des molécules d'hybride nouvelles entre un photosensibilisateur et un agent chimiothérapeutique de formules 2 et 3, qui soient utiles pour la chimiothérapie et pour la thérapie photodynamique contre le cancer et des maladies apparentées.

Un autre objectif de la présente invention est de proposer un procédé pour la préparation de molécules hybrides nouvelles d'un photosensibilisateur et d'un agent chimiothérapeutique de formules 2 et 3 qui sont utiles pour la chimiothérapie et la thérapie photodynamique contre le cancer et des troubles apparentés et plus généralement dans une méthode de traitement thérapeutique du corps humain ou animal.

L'invention est basée sur le fait, mis en évidence par la demanderesse, selon lequel lorsqu'un agent photosensibilisateur est amené à réagir avec un agent chimiothérapeutique, des molécules hybrides qui se révèlent utiles pour une application thérapeutique chimiothérapique et photodynamique collatérale dans le traitement contre le cancer et des troubles apparentés, sont produites.

En conséquence, la présente invention propose des molécules hybrides nouvelles d'un photosensibilisateur

et d'un agent chimiothérapeutique des formules 2 et 3, qui sont utiles pour la thérapie chimiothérapique et photodynamique contre le cancer et des maladies apparentées, et un procédé permettant de les obtenir.

La présente invention propose donc un procédé de production de nouvelles molécules hybrides d'un photosensibilisateur et d'un agent chimiothérapeutique des formules 2 et 3, qui sont utiles pour la chimiothérapie et la thérapie photodynamique contre le cancer et des maladies apparentées :

$$\begin{array}{c} C_{6}H_{5}COHN \\ H_{5}C_{6} \\ \hline \\ OR_{1} \\ \hline \end{array}$$

$$\begin{array}{c} CH_{3} \\ OR_{2} \\ \hline \\ C_{6}H_{5}OCO \\ \hline \\ CO \\ \hline \\ CO \\ \hline \\ OR_{2} \\ \hline \\ OR_{3} \\ \hline \\ OR_{4} \\ \hline \\ OR_{5} \\ \hline \\ O$$

20 formules dans lesquelles

5

10

15

25

30

35

 $R_1$  représente un groupe -CO-O-P, -OCH $_2$ CO-O-P, -O(CH $_2$ ) $_2$ CO-O-P et

R<sub>2</sub> représente H, OU BIEN

 $R_1$  représente H, et  $R_2$  représente un groupe -CO-O-P, -OCH<sub>2</sub>CO-O-P, -O(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>CO-O-P et

 $R_3$  représente aussi -CO-O-P, -OCH<sub>2</sub>CO-O-P, -O(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>CO-O-P. Dans tous les cas, P peut représenter

où

5

et M = Zn(II), Al(III)Cl,  $Sn(IV)Cl_2$ ,

Le procédé comprend la réaction de photosensibilisateurs de formules générales 4 et 5

10

15

dans lesquelles R représente COOH,  $OCH_2COOH$  ou  $O(CH_2)_2COOH$ , et

$$X = \bigcirc \bigcirc -CH_3 \bigcirc -CH_3$$

25

20

et M = Zn(II), Al(III)Cl,  $Sn(IV)Cl_2$ ,

et d'agents chimiothépeutiques de formules générales 1 et 6

. 30

en présence d'un solvant polaire anhydre ou d'un mélange de tels solvants, à une température comprise dans la plage de 0 à 120 °C sous agitation constante et la séparation par des opérations classiques des molécules hybrides formées.

5

10

15

Les réactions utilisées dans le procédé de l'invention sont celles que l'on utilise habituellement pour la conduite d'une réaction impliquant la formation de liaisons éther/ester/amide. A titre d'exemples de solvants polaires anhydres utilisés dans le procédé de la présente invention, on peut employer des solvants tels que le diméthylformamide, le chlorure de méthylène, l'acétonitrile, le chloroforme. Certains additifs tels que le dicyclohexylcarbodiimide (DCC), la diméthylaminopyridine (DMAP), K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>, peuvent avantageusement être utilisés dans ces réactions pour un couplage efficace des liaisons. La séparation des molécules hybrides formées dans la réaction peut être effectuée par l'un quelconque ou plusieurs des procédés classiques tels que chromatographie sur colonne, distillation, chromatographie sur couche mince, recristallisation. 20

Conformément à la forme de réalisation préférée de l'invention, il est proposé un procédé de production de molécules hybrides nouvelles de formules 8-11, qui sont application chimiothérapique utiles pour une photodynamique collatérales dans le traitement du cancer et d'affection apparentées :

procédé qui comprend la réaction des porphyrines répondant à la formule générale 7

dans laquelle R représente COOH, OCH, COOH ou O(CH,), COOH et

15 
$$X = \bigcirc CH_3$$

5

10

35

avec le taxol et la baccatine de formules respectives l et 6

en présence d'un solvant polaire anhydre ou d'un mélange de

en présence d'un solvant polaire annydre ou d'un melange de tels solvants, à une température comprise dans la plage de 0 à 120 °C, sous agitation constante, et la séparation par des opérations classiques des molécules hybrides formées.

Comme mentionné dans ce qui précède, il est impératif que les caractéristiques individuelles du

photosensibilisateur et du médicament chimiothérapeutique ne soient pas modifiées, même lorsqu'ils sont liés de manière que leurs activités photodynamiques ou chimiothérapeutiques soient retenues dans les hybrides. Cet aspect a été spécialement pris en considération dans la préparation de ces hybrides. Ainsi, de préférence, les groupes hydroxy en positions 2' et 7 du squelette du taxol ont été utilisés pour la liaison par covalence de ce composé à un fragment méso; tétra (aryl) porphyrine.

Les structures des nouveaux hybrides ont été établies par l'application de diverses mesures spectroscopiques et photophysiques, comme décrit ci-dessous pour le cas particulier des hybrides porphyrine-taxol et porphyrine-baccatine.

10

15

20

25

30

35

observé que les données spectrales On d'absorption électronique et les données de potentiel d'oxydoréduction de ces nouveaux hybrides taxol-porphyrine et baccatine-porphyrine 8, 9, 10 et 11 sont situées dans la même plage que celles des porphyrines de formule 7, et des entités non-porphyrine des formules 1 et 6. En outre, l'analyse des spectres 'H-RMN suggère que les déplacements chimiques et d'autres caractéristiques spectrales protons individuels sur la porphyrine ou un hybride taxolbaccatine ne sont pas modifiés dans des hybrides des formules 8, 9, 10 et 11. Par conséquent, les propriétés à l'état de base, à l'obscurité, des composés nouveaux des formules 8, 9, 10 et 11, restent inchangées comparativement aux matières de départ originelles connues des formules 1, 6 et 7, ce qui garantit donc l'activité chimiothérapeutique inchangée de ces composés nouveaux de formules 8, 9, 10 et 11.

Les propriétés photochimiques de la partie photosensibilisateur de chacun des hybrides des formules 8, 9, 10 et 11, ne sont également pas affectées défavorablement lors de leur liaison avec les agents chimiothérapeutiques. Ainsi, les rendements quantiques de

fluorescence (0,11-0,14) des composés de formules 8, 9, 10 et 11, se situent essentiellement dans la même plage que ceux des porphyrines choisies comme modèles de formule générale 7 (0,10-0,13).

5

10

15

30

Un autre paramètre qui décrit l'activité à l'état excité qui est utile dans la PDT est le rendement quantique de l'oxygène singulet. Beaucoup de réactions photochimiques sensibilisées in vivo et in vitro par une porphyrine paraissent être sous la médiation de 'O, qui est produit par le transfert d'énergie de collision, depuis l'état de triplet de la porphyrine, suivi d'un échange de spins. Le 'O, qui est une entité hautement réactive diffuse courte distance avant réagir de une sur biomolécules telles que des membranes cellulaires, des bases nucléotidiques, des lipides non saturés, des résidus d'amino-acides, etc., en donnant des produits de photooxydation, ce qui entraîne une altération d'ADN/membrane menant à une photonécrose (Topics in Photomedicine, publié sous la direction de K.C. Smith; Plenum Press: New York). La demanderesse a observé que le rendement d'oxygène de 20 singulet des hybrides des formules 8, 9, 10 et 11 était essentiellement le même que celui de la méso-5,10,15,20référence, (tétraphényl) porphyrine (H,TPP) de porphyrines non liées utilisées comme modèles, de formule générale 7 (= $(0,60\pm0,005)$  dans le DMF).

Ces observations suggèrent collectivement que ces nouveaux hybrides dans lesquels un photosensibilisateur que décrit ci-dessus est appendu à un chimiothérapeutique, comme observé ci-dessus, conservaient des attributs chimiques et photophysiques avantageux, en vue de leur utilisation en chimiothérapie, en thérapie photodynamique, ainsi que dans une thérapie impliquant les deux.

Les détails du procédé de l'invention sont décrits dans les exemples qui suivent, et qui ne sont 35

donnés qu'à titre d'illustration, et ne doivent donc pas être considérés comme limitant la portée de l'invention.

#### EXEMPLE 1

Synthèse d'un hybride porphyrine-taxol de formule 8 :

méso-(-4-carboxyphényl)-10,15,20-tri-De (tolyl)porphyrine (7a) a été préparée par condensation de pyrrole (4 équivalents molaires) avec du p-tolualdéhyde (3 équivalents molaires) et du 4-carboxybenzaldéhyde (1 équivalent molaire) dans de l'acide propanoïque au reflux. On a fait refluer le mélange pendant 45 minutes, et on l'a maintenu à la température ambiante pendant une nuit. L'acide propanoïque a été éliminé du mélange réactionnel sous pression réduite en laissant un résidu violet-noir, a été lavé à l'eau chaude, séché à l'air et chromatographié sur une colonne d'alumine basique avec comme éluant un mélange hexanes/acétate d'éthyle (1:1, en volumes/volume), pour enlever la méso-5,10,15,20-tétra-(tolyl)porphyrine mono(carboxyphényl)-tri-(H,TPP). La (tolyl)porphyrine (7a) constituant le produit désiré a été éluée de la colonne lorsqu'un mélange d'hexanes et d'acétate d'éthyle a été utilisé comme éluant dans un rapport 90:10 (v/v). L'évaporation du solvant sous pression réduite a donné le composé 7a en un rendement de 10 %.

dicyclohexylcarbodiimide (DCC) (6 mg, Du 0,03 mmole) dans du CH2Cl, anhydre (0,5 ml) a été ajouté 25 goutte à goutte à un mélange sous agitation de taxol de formule 1 (9 mg, 0,01 mmole) de porphyrine 7a (14 mg, 0,02 mmole), de diméthylaminopyridine (DMAP) (0,5 mg,0,004 mmole) et de tamis moléculaire (4A°) dans du CH2Cl2 anhydre (5 ml) sous azote moléculaire à 0 °C. L'agitation a 30 été poursuivie pendant 15 heures à 25 °C, après quoi le mélange réactionnel a été filtré pour enlever le tamis moléculaire, et le précipité de dicyclohexylurée.

5

10

15

$$C_{6}H_{5}COHN$$

$$C_{6}H_{5}COHN$$

$$C_{6}H_{5}COHN$$

$$C_{6}H_{5}COHN$$

$$C_{6}H_{5}COHN$$

$$C_{6}H_{5}COHN$$

$$C_{6}H_{5}COHN$$

$$C_{6}H_{5}COHN$$

$$C_{6}H_{5}COHN$$

$$C_{6}H_{5}COO$$

$$C_{7}COO$$

$$C_{8}COO$$

$$C_{8$$

Le filtrat a été lavé à l'eau, déshydraté sur du Na,SO, anhydre et concentré. Le résidu a été purifié par chromatographie sur du gel de silice en utilisant un mélange d'acétate d'éthyle et d'hexane (1:2, en volume/volume), ce qui a donné l'hybride porphyrine-taxol de formule 8. Rendement : 11 mg, 68 %.

25 Pf. : 238-240 °C 
Spectre de masse (FAB) : m/z :  $C_{95}H_{85}N_5O_{15}$  (1536,8) ; M' = 1536. 
Spectre infrarouge (pastille de KBr) : 3518, 3318, 2924,

1728, 1667, 1605, 1372, 1242, 1181, 1098, 1022, 966, 801,

30 708 cm<sup>-1</sup>.

UV-visible (CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>)<sub>max</sub>, nm (log): 234 (4,58), 420 (5,54),

516 (4,14), 552 (3,87), 592 (3,58), 647 (3,53).

 $^{1}H-RMN$  (200 MHz, CDCl<sub>3</sub>, TMS)<sub>ppm</sub> : -2,77 (l, s, 2H, NH), 1,18 (s, 3H, CH<sub>3</sub>), 1,30 (s, 3H, CH<sub>3</sub>), 1,71 (s, 3H, CH<sub>3</sub>), 2,11 (s,

35 3H,  $CH_3$ ), 2,26 (s, 3H,  $CH_3$ ), 2,20-2,70 (m, 4H, 14, & 6-H), 2,57 (s, 3H,  $CH_3$ ), 2,71 (s, 9H, arom- $CH_3$ ), 3,90 (d, J=7Hz,

1H, 3-H), 4,23 et 4,35 (d, J=8,3Hz, 2H, C-20H<sub>2</sub>), 4,52 (m, 1H, 7-H), 5,02 (l d, J=7,8Hz, 1H, 5-H), 5,73 (d, J=7Hz, 1H, 2-H), 5,89 (d, J=3,6Hz, 1H, 2'-H), 6,16-6,23 (m, 1H, 3'-H), 6,37 (s, 1H, 10-H), 6,41 (d, 1H, 13-H), 7,16 (d, J=8,8Hz, 1H, NH), 7,40-7,58 (m, 17-H), 7,85 (d, J=8Hz, 2H), 8,10 (d, J=7,8Hz, 6H), 8,17 (d, J=8Hz, 2H), 8,36 (dd, J=8,4Hz, 4,4Hz, 4H), 8,73-8,90 (m, 8H, H de pyrrole). Fluorescence  $(CH_2Cl_2)_{max}$ , nm (rendement quantique) : 652,717 (0,12).

10 Rendement quantique en oxygène singulet (DMF) : 0,64.

### EXEMPLE 2

Synthèse de l'hybride porphyrine-taxol de formule 9 :

préparé la méso-5-(4-hydroxyphényl)-On 10,15,20-tri(tolyl)porphyrine en condensant du pyrrole p-tolualdéhyde du molaires) avec (4 équivalents 15 4-hydroxybenzaldéhyde et du (3 équivalents molaires) molaire) dans de l'acide propanoïque au (1 équivalent reflux. On a traité le mélange réactionnel et on l'a purifié par chromatographie sur colonne, comme décrit cicomposé 7a, qui a donné ce le dessus pour 20 l'hydroxyporphyrine désirée en un rendement de 10 %. La méso-5-(4-hydroxyphényl)-10,15,20réaction la de tri(tolyl)porphyrine ainsi obtenue avec l'acétate de 1brométhyle en milieu DMF, K,CO, (agitation pendant 15 heures à la température ambiante) et l'évaporation du solvant 25 suivie d'une purification par chromatographie sur colonne, porphyrine-acétate d'éthyle l'hybride donné ont désestérification produit de ce correspondant. La intermédiaire a été effectuée avec de l'hydroxyde de sodium (DMF, 0 °C, agitation pendant 3 heures) et le produit 7b 30 ainsi obtenu a été purifié par chromatographie sur colonne (alumine, CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>:C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>OH, 9:1, en vol./vol.).

Du DCC (3 mg, 0,015 mmole) dans du CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> anhydre (0,5 ml) a été ajouté goutte à goutte à un mélange sous agitation de taxol de formule 1 (7 mg, 0,008 mmole) de

produit 7b (8 mg, 0,01 mmole), de DMAP (0,5 mg, 0,004 mmole) et de tamis moléculaire (4A°) dans du CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> anhydre (5 ml) sous azote moléculaire à 0 °C.

5
$$C_6H_5COHN$$
 $C_6H_5$ 
 $C_6H_5OCO$ 
 $C_6H_5$ 
 $C$ 

On a laissé le mélange réactionnel se réchauffer à la température ambiante, et on l'a agité pendant 14 heures. On a filtré le mélange réactionnel pour enlever le tamis moléculaire et le précipité de dicyclohexylurée. On a lavé le filtrat à l'eau, on l'a déshydraté sur du Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> anhydre et on l'a concentré. On a

purifié le résidu par chromatographie sur gel de silice en utilisant un mélange acétate d'éthyle/hexane (1:2, vol./vol.), ce qui a donné l'hybride porphyrine-taxol 9. Rendement : 7 mg, 54 %.

- 5 Pf. : 168-170 °C. Spectre de masse (FAB) : m/z :  $C_{96}H_{87}N_5O_{16}$  (1566,8) ;  $M^*$  = 156. Spectre infrarouge (pastille de KBr) : 3515, 3320, 2924, 1726, 1669, 1602, 1508, 1372, 1242, 1176, 1071, 966,
- 801, cm<sup>-1</sup>. UV-visible  $(CH_2Cl_2)_{max}$ , nm (log): 233 (4,46), 516 (4,11), 10 552 (3,85), 593 (3,56), 649 (3,51). 'H-RMN (200 MHz, CDCl<sub>3</sub>, TMS)<sub>ppm</sub> : -2,78 (l, s, 2H NH), 1,15 (s, 3H, CH<sub>3</sub>), 1,24 (s, 3H, CH<sub>3</sub>), 1,71 (s, 3H, CH<sub>3</sub>), 2,03 (s, 3H,  $CH_3$ ), 2,18 (s, 3H,  $CH_3$ ), 2,54 (s, 3H,  $CH_3$ ), 2,71 (s, 9H,  $arom-CH_3$ ), 2,20-2,70 (m, 4H, 14a,b & 6-H), 3,87 (d, J=7Hz, 15 1H, 3-H), 4,23 et 4,35 (d, J=8,2Hz, 2H,  $C-20H_2$ ), 4,50 (m, 1H, 7-H), 5,00 (1 d, 1H, 5-H), 5,03 (s, 2H, -OCH<sub>2</sub>-), 5,71 (d, J=7Hz, 1H, 2-H), 5,75 (d, J=3Hz, 1H, 2'-H), 6,22 (d, J=7Hz, 1H, 2'-H)J=3Hz, 1H, 3'-H), 6,33 (s, 1H, 10-H), 6,39 (t, 1H, 13-H), 6,90 (d, J=9Hz, 1H, NH), 7,23-7,71 (m, 21-H), 8,09 (d, 20 J=8Hz, 8H), 8,18 (d, J=8Hz, 2H), 8,77-8,86 (m, 8H, H de -pyrrole). Fluorescence (CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>)<sub>max</sub>, nm (rendement quantique) : 652,717

Rendement quantique en oxygène singulet (DMF) : 0,59.

25 EXEMPLE 3

(0,11).

Synthèse de l'hybride porphyrine-taxol de formule 10 :

Le taxol protégé par un groupe silyle de formule 12 a été préparé par la réaction de taxol de formule 1 avec le chlorure de tétrabutyldiméthylammonium (TBDMSCl) (caractérisation du composé 12 : spectre infrarouge (pastille de KBr) : 3513, 3439, 2932, 2859, 1740, 1726, 1667, 1512, 1485, 1372, 1244, 839, 781, 710 cm<sup>-1</sup> H-RMN (200 MHz, CDCl<sub>3</sub>, TMS) ppm : -0,27 (s, SiCH<sub>3</sub>), -0,03 (s, 3H, SiCH<sub>3</sub>), 0,81 (s, 9H, t<sup>Bu</sup>), 1,15 (s, 3H, CH<sub>3</sub>), 35 1,25 (s, 3H, CH<sub>3</sub>), 1,70 (s, 3H, CH<sub>3</sub>), 1,92 (s, 3H, CH<sub>3</sub>),

2,24 (s, 3H, CH<sub>3</sub>), 2,58 (s, 3H, CH<sub>3</sub>), 1,85-2,50 (m, 4H,14, et 6-H), 3,84 (d, J=7Hz, 1H, 3-H), 4,23 et 4,34 (d, d, J=8,4Hz, 2H, 20-H), 4,44 (l t, 1H, 7-H), 4,67 (s, 1H, 2'-H), 4,99 (l d, 1H, 5-H), 5,68-5,78 (m, 2H, 2 et 3'-H), 6,31 (s, 1H, 10-H), 6,20-6,33 (m, 1H, 13-H), 7,09 (d, J=9Hz, 1H, NH), 7,32-7,61 (m, 11H), 7,74 (d, J=7Hz, 2H), 8,15 (d, J=8Hz, 2H).

\$

Le taxol protégé par un groupe silyle de formule 12 a été amené à réagir avec la porphyrine 7b dans les mêmes conditions que celles qui ont été décrites cidessus pour la préparation d'hybrides de formules 8 et 9, ce qui a donné l'hybride de porphyrine contenant du taxol protégé de formule 13 (caractérisation : spectre infrarouge (pastille de KBr) : 3320, 2926, 2855, 1744, 1726, 1669, 1605, 1510, 1472, 1372, 1236, 1177, 839, 801 cm<sup>-1</sup>, <sup>1</sup>H-RMN SiCH<sub>3</sub>), 0,01 (s, 3H, SiCH<sub>3</sub>), 0,83 (s, 9H, t<sup>Bu</sup>), 1,22 (s, 3H, 10  $CH_3$ ), 1,27 (s, 3H,  $CH_3$ ), 1,93 (s, 3H,  $CH_3$ ), 2,06 (s, 3H,  $CH_3$ ), 2,23 (s, 3H,  $CH_3$ ), 2,62 (s, 3H,  $CH_3$ ), 2,71 (s, 9H,  $arom-CH_3$ ), 1,90-2,40 (m, 4H, 14, et 6-H), 4,06 (d, J=7Hz, 1H, 3-H), 4,27 et 4,40 (deux d, J=8,4Hz, 2H, 20-H), 4,73 (l s, 1H, 2'-H), 4,84 et 5,12 (deux d, J=16Hz, 2H,  $-OCH_2-$ ), 15 5,00 (1 d, 1H, 5-H), 5,75-5,91 (m, 3H, 2,7, 3'-H), 6,27-6,31 (m, 13-H), 6,39 (s, 1H, 10-H), 7,12 (d, J=8Hz, 1H, NH), 7,32-7,64 (m, 19-H), 7,72 (d, J=7Hz, 2H), 8,08-8,18 (m, 10H), 8,86 (s, 8H, H de b-pyrrole)).

La porphyrine contenant du taxol protégé de formule 13 (17 mg, 0,01 mmole) a été dissoute du THF anhydre (3 ml), et cette solution a été additionnée goutte à goutte de HF.pyridine à 25 °C. Le mélange réactionnel a été agité pendant 4 heures et lavé avec de l'eau et une solution de sel, déshydraté sur du Na2SO4 anhydre et concentré. Le résidu a été purifié par chromatographie sur gel de silice avec utilisation d'un mélange acétate d'éthyle-hexane (1:2, vol./vol.), ce qui a donné l'hybride porphyrine-taxol 11. Rendement : 12 mg (76 %).

30 Pf. : 229-231 °C.
 Spectre de masse (FAB) : m/z : C<sub>96</sub>H<sub>87</sub>N<sub>5</sub>O<sub>16</sub> (1566,8) ;
 M' = 1566.
 Spectre infrarouge (pastille de KBr) : 3410, 3318, 2924,
 1742, 1728, 1665, 1603, 1510, 1236, 1177, 1069, 968, 801,
35 708 cm<sup>-1</sup>.

UV-visible (CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>)<sub>max</sub>, nm (log) : 235 (4,36), 420 (5,49), 517 (4,04), 552 (3,77), 593 (3,45), 648 (3,39).

<sup>1</sup>H-RMN (200 MHz, CDCl<sub>3</sub>, TMS)<sub>ppm</sub> : -2,77 (l s, 2H NH), 1,22 (s, 3H, CH<sub>3</sub>), 1,26 (s, 3H, CH<sub>3</sub>), 1,92 (s, 6H, 2CH<sub>3</sub>), 2,24

5 (s, 3H, CH<sub>3</sub>), 2,42 (s, 3H, CH<sub>3</sub>),2,71 (s, 9H, arom-CH<sub>3</sub>), 1,80-2,40 (m, 4H, 14, et 6-H), 3,64 (d, J=4,6Hz, 1H, 2'-OH), 4,00 (d, J=7Hz, 1H, 3-H), 4,24 et 4,37 (d, d, J=8,4Hz, 2H, 20-H), 4,84 (l s, 1H, 2'-H), 5,02 (l d, 1H, 5-H), 4,84 et 5,12 (d, d, J=16Hz, 2H, -OCH<sub>2</sub>-), 5,71-5,86 (m, 3H, 2,7 et 3'-H), 6,23 (t, 1H, 13-H), 6,34 (s, 1H, 10-H), 7,09 (d, J=9Hz, 1H, NH), 7,31-7,65 (m, 19-H), 7,79 (d, J=7Hz, 2H), 8,08-8,16 (m, 10H), 8,86 (s, 8H, H de -pyrrole).

Fluorescence (CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>)<sub>max</sub>, nm (rendement quantique) : 652,717 (0,14).

15 Rendement quantique en oxygène singulet (DMF) : 0,62.

### EXEMPLE 4

Synthèse de l'hybride porphyrine-baccatine de formule 11 : On a ajouté goutte à goutte du DCC (3 mg, 0,015 mmole) dans du CH2Cl2 anhydre à un mélange sous de formule 6 baccatine III agitation de 20 0,009 mmole), du produit 7b (9 mg, 0,012 mmole), de DMAP (0,5 mg, 0,004 mmole) et de tamis moléculaire (4A°) dans du CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> anhydre (3 ml), sous azote moléculaire, à 25 °C. Le mélange réactionnel a été agité pendant 22 heures, filtré et déshydraté sur du Na, SO, anhydre, et concentré. Le résidu 25 a été purifié par chromatographie sur gel de silice en utilisant un mélange acétate d'éthyle-hexane (1:2, en vol./vol.), ce qui a donné le conjugué porphyrinebaccatine 11.

30 Rendement : 5 mg, 45 %.

Pf. : 228-230 °C.

Spectre de masse (FAB) : m/z : C<sub>60</sub>H<sub>74</sub>N<sub>4</sub>O<sub>1</sub>, (1299,5) ;

M' = 1299.

Spectre infrarouge (pastille de KBr): 3520, 3322, 2924, 1744, 1723, 1605, 1509, 1472, 1370, 1236, 1177, 1071, 966, 801 cm<sup>-1</sup>.

UV-visible (CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>)<sub>max</sub>, nm (log): 233 (4,33), 420 (5,50), 517 (4,07), 552 (3,81), 592 (3,48), 649 (3,47).

H-RMN (200 MHz, CDCl<sub>3</sub>, TMS)<sub>ppm</sub>: -2,76 (l, s, 2H, NH), 1,11 (s, 3H, CH<sub>3</sub>), 1,18 (s, 3H, CH<sub>3</sub>), 1,89 (s, 3H, CH<sub>3</sub>), 2,18 (s, 3H, CH<sub>3</sub>), 2,24 (s, 3H, CH<sub>3</sub>), 2,32 (s, 3H, CH<sub>3</sub>), 2,00-2,40 (m, 4H, 14a, b et 6-H), 2,71 (s, 9H, arom-CH<sub>3</sub>), 4,08 (d, J=7Hz, 1H, 3-H), 4,19 et 4,38 (d, d, J=8,3Hz, 2H, 20-H), 4,84 et 5,13 (d, d, J=16Hz, 2H, -OCH<sub>2</sub>-), 4,80-5,06 (d, 2H, 5 et 13-H), 5,67 (d, J=7Hz, 2-H), 5,86 (t, 1H, 7-H), 6,38

Fluorescence  $(CH_2Cl_2)_{max}$ , nm (rendement quantique): 652,717 (0,12).

(s, 1H, 10-H), 7,34 (d, J=8,5Hz, 2H), 7,54-7,57 (m, 9H),

Rendement quantique en oxygène singulet (DMF) : 0,60.

8,08-8,14 (m, 10H), 8,86 (s, 8H, H de -pyrrole).

1.1

## AVANTAGES DE L'INVENTION

Les hybrides nouveaux de la présente invention sont utiles pour le traitement du cancer et d'affections apparentées, à la fois par chimiothérapie et par thérapie photodynamique. Dans le contexte actuel, ces hybrides sont particulièrement utiles contre de nombreux types de

cancers, comprenant ceux qui sont ordinairement traités par le taxol, de même que par des agents de PDT à base de molécules nouvelles de la présente Ces porphyrine. invention, tout en permettant la poursuite de la thérapie médiation de médicaments classique la sous chimiothérapeutiques en présence ("éclairement") et en l'absence ("non-éclairement") de lumière, permettent à la condition thérapeutique photodynamique de prévaloir lors de l'irradiation dans les bandes d'absorption de photosensibilisateur avec la lumière visible. On s'attend 10 donc à ce que des effets synergiques envers l'éradication de la période prédominent cours au tumeurs de d'irradiation. En outre, ces matières nouvelles affinent l'aptitude de la porphyrine à diriger la cellule/le tissu cancéreux en raison de sa conjugaison au taxol qui, d'autre 15 part, est reconnue pour son aptitude à se localiser dans le domaine riche en tubuline du tissu cancéreux. Enfin, comme décrit ci-dessus, des hybrides nouveaux peuvent être aisément préparés en des rendements raisonnablement bons en un maximum de trois à quatre étapes à partir des matières 20 départ faciles à obtenir. Chaque molécule hybride nouvelle préparée par le procédé de la présente invention s'est montrée stable pendant plus d'un an lorsqu'elle a été stockée dans un récipient de couleur ambrée à 6-7 °C dans un réfrigérateur ordinaire de laboratoire. 25

## REVENDICATIONS

Composé, caractérisé en ce qu'il répond à la formule :

5

1) (

$$C_6H_5COHN$$
 $C_6H_5$ 
 $C_6H_5$ 

10

$$c\tilde{v} X = \bigcirc -CH_3$$

20

Composé, caractérisé en ce qu'il répond à

la formule :

$$C_6H_5COHN$$
 $C_6H_5$ 
 $C_6H_5$ 

$$\circ \mathcal{V} X = \bigcirc -CH_3$$

3. Composé, caractérisé en ce qu'il répond à la formule :

5
$$C_{6}H_{5}COHN$$

$$C_{6}H_{5}OCO$$

$$C_{6}H_{5}OCO$$

$$C_{6}H_{3}$$

$$CH_{3}$$

$$CO$$

$$C_{6}H_{5}OCO$$

$$CO$$

$$CH_{3}$$

$$CH_{3}$$

$$CH_{3}$$

$$CH_{3}$$

$$CH_{3}$$

10"

9 +1 +

4. Composé, caractérisé en ce qu'il répond à

la formule : 
$$\begin{array}{c} CH_3 \\ CO \\ CO \\ CO \\ CO \\ CH_3 \end{array}$$

$$o \stackrel{`}{\upsilon} X = \bigcirc \longrightarrow CH_3$$

Procédé de production de molécules hybrides 5. d'un photosensibilisateur et d'un agent chimiothérapeutique de formules 2 et 3 suivantes, qui sont utiles pour la chimiothérapie et la thérapie photodynamique contre le cancer et des affections apparentées :

formules dans lesquelles

représente un groupe -CO-O-P, -OCH, CO-O-P, -O(CH,), CO- $R_i$ O-P et

représente H, OU BIEN 20 R<sub>2</sub>

> représente H, et R, représente un groupe -CO-O-P,  $R_i$ -OCH2CO-O-P, -O(CH2)2CO-O-P et

> représente aussi -CO-O-P, -OCH, CO-O-P, -O(CH, ), CO-O-P, R, P pouvant représenter dans tous les cas

$$\begin{array}{c|c}
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\$$

35

5

7 15 1

$$X = \bigcirc \bigcirc \bigcirc -CH_3 \bigcirc -C$$

et M = Zn(II), Al(III)Cl,  $Sn(IV)Cl_2$ 

procédé caractérisé en ce qu'il comprend la réaction de 10 photosensibilisateurs de formules générales 4 et 5

dans lesquelles R représente un groupe COOH, OCH, COOH ou O(CH,), COOH, et

25

15

et M = Zn(II), Al(III)Cl, Sn(IV)Cl, et d'agents chimiothérapeutiques de formules générales 1 et

30
$$C_6H_5COHN$$

$$C_6H_5OCO$$

$$C_6H_5OCO$$

$$C_6H_3$$
1

en présence d'un solvant polaire anhydre ou d'un mélange de tels solvants, à une température comprise dans la plage de 0 à 120 °C, sous agitation constante, et la séparation par des opérations classiques des molécules hybrides ainsi formées.

6. Procédé suivant la revendication 5, caractérisé en ce que le photosensibilisateur utilisé est choisi entre les formules 4 et 5

10
$$R \longrightarrow X$$

$$N \longrightarrow N$$

$$N$$

dans lesquelles R représente COOH, OCH, COOH ou O(CH,), COOH, et

1 11 1

5

et M = Zn(II), Al(III)Cl,  $Sn(IV)Cl_2$ .

7. Procédé suivant la revendication 5 ou 6, caractérisé en ce que le médicament chimiothérapeutique est choisi entre 1 et 6

- 8. Procédé suivant l'une des revendications 5 à 7, caractérisé en ce que la liaison -C=O, (CH<sub>2</sub>)C=O, (CH<sub>2</sub>)C=O est affectée aux groupes hydroxy dans les positions 2' et 7 du squelette de taxol de formule 1.
- 9. Procédé suivant l'une des revendications 5 à 8, caractérisé en ce que le taxol/la baccatine est protégé par des groupes classiques avant la réaction avec le photosensibilisateur.
- 10. Procédé suivant l'une des revendications 5 10 à 9, caractérisé en ce qu'on utilise des solvants anhydres tels que le diméthylformamide, le chlorure de méthylène, l'acétonitrile, le chloroforme ou des mélanges de ces solvants.
- 11. Procédé suivant l'une des revendications 5 à 10, caractérisé en ce qu'on utilise des additifs tels que le dicyclohexylcarbodiimide (DCC), la diméthylaminopyridine (DMAP), le K,CO,, dans la réaction en vue d'un couplage efficace des liaisons.
- 12. Procédé suivant l'une des revendications 5
  20 à 11, caractérisé en ce qu'on effectue la séparation des
  molécules hybrides formées dans la réaction par l'une
  quelconque ou plusieurs des opérations classiques telles
  que chromatographie sur colonne, distillation,
  chromatographie sur couche mince, recristallisation.
- 25 13. Procédé suivant l'une des revendications 5 à 12, caractérisé en ce qu'une métalloporphyrine ou une métallophtalocyanine est utilisée comme photosensibilisateur.
- 14. Procédé de production de molécules hybrides 30 nouvelles de formules 8-11, qui sont utiles pour une application chimiothérapique et photodynamique collatérales dans le traitement du cancer et d'affection apparentées :

4 11 5

procédé qui comprend la réaction des porphyrines répondant

à la formule générale 7 30

35

dans laquelle R représente COOH, OCH, COOH ou O(CH,), COOH et

$$X = \bigcirc CH_3$$

20

25

30

1 1 1 h

5 avec le taxol et la baccatine de formules respectives 1 et 6

$$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \text{CO} \\ \text{CO} \\ \text{CO} \\ \text{CO} \\ \text{CO} \\ \text{OH} \\ \text{CO} \\ \text{OH} \\ \text{OH}$$

en présence d'un solvant polaire anhydre ou d'un mélange de tels solvants, à une température comprise dans la plage de 0 à 120 °C, sous agitation constante, et la séparation par des opérations classiques des molécules hybrides formées.

15. Composé selon l'une des revendications 1 à 4, pour son utilisation dans une méthode de traitement thérapeutique du corps humain ou animal.

16. Utilisation d'une molécule hybride de formule générale 8, 9, 10 ou 11, telle que définie dans la revendication 1, 2, 3 ou 4, pour la fabrication d'un médicament destiné à une application collatérale de chimiothérapie classique et de thérapie photodynamique (PDT) contre le cancer et des affections apparentées.